DI

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

11-048431

(43)Date of publication of application: 23.02.1999

(51)Int.Cl.

B32B 27/36 B32B 27/18

(21)Application number: 09-210809 (22)Date of filing .

05 08 1997

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

(72)Inventor: TAKEGAWA YOSHIAKI **OHASHI HIDETO**

KONAGAYA JUJI

(54) ANTIBACTERIAL THERMAL CONTRACTION POLYESTER FILM, THERMAL CONTRACTION WRAPPING MATERIAL AND BINDING MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To raise an antibacterial property without adding to the quantity of an inorganic antibacterial agent or an organic antibacterial agent by having an antibacterial layer containing an inorganic antibacterial agent or an organic antibacterial agent and a hydrophilic substance, and a specific thermal contraction rate.

SOLUTION: The antibacterial thermal contraction polyester film has an antibacterial layer containing at least one kind of an antibacterial agent selected from groups consisting of an inorganic antibacterial agent and organic antibacterial agent and a hydrophilic substance, and also has a thermal contraction rate of 30% or more. Also, a layer having the largest thickness among layers forming an antibacterial thermal contraction polyester film is to be a layer containing polyester resin employing neopentyl glycol in one of glycol components. Further, the organic antibacterial agent is a polymeric antibacterial agent, and the hydrophilic substance is contained in the antibacterial layer as one of polymeric components of the polymeric antibacterial agent. In this manner, the antibacterial activity can be raised without increasing a rate of the inorganic antibacterial agent or organic antibacterial agent.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平11-48431

(43)公開日 平成11年(1999)2月23日

		The second secon	
(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	F I	
B 3 2 B 27/36		B 3 2 B 27/36	
27/18		27/18 F	

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 15 町)

(21)出願番号	特顧平9-210809	(71) 出額人	000003160			
		7.7	東洋紡績株式会社			
(22) 出願日	平成9年(1997)8月5日		大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号			
		(72)発明者	武川 善紀			
			滋賀県大津市堅旧2丁目1番1号 東洋紡			
			績株式会社総合研究所内			
		(72)発明者	大橋 英人			
			滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡			
			續株式会社総合研究所内			
		(72) 公田夫	小長谷 重次			
		(1.456511	滋賀県大津市堅II 2 丁目 1 番 1 号 東洋紡			
			續株式会社総合研究所内			
		(max throng t				
		(74)代理人	弁理士 高島 一			

(54) 【発明の名称】 抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム、熱収縮包装材および結束材

(57)【要約】

【課題】 抗菌剤量を増やすことなく、優れた抗菌活性 を有する抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムを提供す る。また、被包装・結束物に容易に抗菌性を付与でき得 るような、当該ポリエステルフィルムを用いた熱収縮包 装材および結束材を提供する。

【解決手段】 無機系抗菌剤および有機系抗菌剤からな る群より選ばれる少なくとも 1種の抗菌剤と親水性物質 とを含有する抗菌層を有してなり、かつ熱収縮率が30 %以上であることを特徴とする抗菌性熱収縮ポリエステ ルフィルム。また、上記抗菌性熱収縮ボリエステルフィ ルムを含有してなる熱収縮包装材および結束材。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 無機系抗菌剤および有機系抗菌剤からなる群より選ばれる少なくとも1種の抗菌剤と観水性物質とき含する抗菌層を有してなり、かつ熱収縮率が30%以上であることを特徴とする抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム。

[請求項2] 無機系抗能制シよび有機系抗維剤からな 部群より遠ばれる少なくとも1種の抗菌剤と親水性物質 とを含有する抗菌層を1層以上、および契収離性ポリエ ステル樹脂層を1層以上機屑してなり、かつ少なくとも 一方の飛り機が抗菌層である請求項1記載の抗菌性熱収 総ポリエステルフィルム。

【請求項3】 抗歯性熱収縮ポリエステルフィルムを構成する層のうち、最大の厚みを有する層が、グリコール 成分の1つにネオペンチルグリコールを用いてなるボリ エステル樹脂を含有する層である請求項2記載の抗菌性 熱収縮ポリエステルフィルム。

【請求項4】 有機系抗菌剂が高分子抗菌剂であり、かつ機水性物質が該高分子抗菌剂の重合成分の1つとして 抗菌層に含有されるものである請求項1~3のいずれか に記載の抗菌性熱収縮ボリエステルフィルム。

【請求項5】 有機系抗態剤が、アンモニウム塩基、ホ スホニウム塩基およびスルホニウム塩基からなる群より 選ばれる少なくとも1つの基を主鎖または側鎖に有する 高分子抗菌剤である請求項1~4のいずれかに配載の抗 歯性熱収縮ポリエステルフィルム。

【請求項6】 無機系抗菌剤が、銀、亜鉛および網からなる群より選ばれる少なくとも一種の金属微粒子および /または当該金属イオンを担持させた無機微粒子である 請求項1~3のいずれかに記載の抗菌性熱収縮ポリエス テルフィルム。

【請求項7】 無機系抗壊剤が、酸化チタンおよび/または酸化亜鉛を含むものである請求項1~3のいずれかに記載の抗薬性熱収縮ポリエステルフィルム。

【請求項8】 親水性物質が、水酸基、アミノ基、アミ ド基、カルボキシル基またはそのアルカリ金属塩、ア・ エン酸基またはそのアルカリ金属塩、第4級アンモニウ ム塩基、アミン塩基、ボリエーテル鎖およびボリアミン 鎖からなる群より選ばれる少なくとも一種を有する化合 物である請求項1~7のいずれかに記載の抗菌性熱収縮 ボリエステルフィルム。

【請求項9】 請求項1~8のいずれかに記載の抗菌性 熱収縮ポリエステルフィルムを含有してなる熱収縮包装 材または結束材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗菌特性および熱収縮特性を有するポリエステルフィルムおよびそれを用いてなる包装材および結束材に関する。さらに詳しく

野、すなわち工業用フィルム、包装用フィルムの全てに わたって適用でき、新たに抗酷特性を付与することがで きるため、特に減菌を要する食品、医療器具、医療施 設、医薬品分野での包装、結束に於いて好適に使用でき るポリエステルフィルムに関する。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】熱可塑性 樹脂、中でもポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化 ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ナイロン、ポリエチレン テレフタレート、ポリエチレンナフタレートは優れた物 理的、化学的特性を有し、繊維、プラスチックス、フィ ルム、シート、接着削等に使用されている。最近、これ らに無機系または有機系の抗菌剤を含有または塗布した 抗菌性を有する製品が考案をれている。

【0003】現在、主に検討または使用されている抗菌 剤としては、キチン、キトサン、ワサビ抽出物、カラシ 抽出物、ヒノキチオール、茶油出抗菌剤等の天然品・ 酸化陸螳螂使升チン粒子、酸化亜鉛超微粒子、銀合有ゼ オライト、銀合有リン酸シルコニウム等の無機系化合物 や、有機アンモニウム塩系、有機ホスホニウム塩系等の 有機系化合物等の合成品が挙げられる。天然抗菌剤や銀 に代表される無機系抗菌剤は毒性の面で安全で最近注目 を浴び、以下の発明が既に明示されている。

【0004】例えば、特開平3-83905号公報には 銀イオン含有リン酸塩系の抗菌剤が、特開平3-161 409号公報には特定のイオン交換容量を有するゼオラ イト中の一定容量を銀イオンで置換してなる抗菌剤がそ れぞれ開示されている。

(0005]しかし、これらの抗菌剤を含有または塗布 したフィルム、シート、繊維等の黄色ブドウ球菌、大腸 歯等に対する抗菌性とこれら成形体が急弾性において は、透明性を維持しようと添加量を比較的少なくすると 抗菌活性は不十分で、抗菌活性を改善しようと添加量を 多なと透明性を犠牲にしなければならず、実用的に 改良の余齢があった。

【0006】これに対し、有線系抗菌剤は、かび類等に 対する抗菌活性は天然抗菌剤や無機系抗菌剤と動かに 低性れている。しかし、フィルム等の基体にそれらの抗 菌剤を含有または表面塗布する場合、低分子量の抗菌剤 を単執で使用すると、フィルム等の基体表面から排発、 脱離、分離しやすく、抗療活性の長期安定性の点、大の安全性の点で好ましくない、このように、有機系抗 菌剤をフィルム等に使用する場合には、抗菌剤が水や有 機溶媒等に溶解せず、フィルム表面から遊離、脱離、剥 離、脱落し難いことが、抗菌性能の長期安定性および人 体への安全性の間から好ましい。

【0007】このような状況の中、最近では、フィルム、繊維等の原料となるポリマー素材に有機系抗菌剤を イオン結合または共有結合した固定化抗菌剤が開発され ポリマーのカルボキシル基やスルホン機基等の酸性基と 抗南成分の4級アンモニウム塩基とがイオン結合した高 グテ物質を主体とした抗強性材料が記載されている。ま た、特問昭61-245378号公徽には、アミジン基 等の塩基性基や4級アンモニウム塩基を有する抗菌剤成 分を共重合成分としたポリエステル共重合体からなる繊 継が記載されている。

【0008】しかし、これらの抗菌性材料を含有または 塗布した繊維、維物、フィルム、シート等について黄色 グドウ球菌、大腸菌等に対する抗菌性を評価したが、い ずれら抗菌流性は不十分で、実用性に不十分であった。 【0009】一方、ホスホニウム塩化合物は、細菌類に 対して広い活性スペクトルを持った生物学的活性化学物 質であることが開示され、この化合物を高分下物質に固 定化し用途の拡大を試みた発明が開示されている(特別 昭57-204286分裂 63-60903号公 報、62-114903号公報、特開平1-93596 号公報。240090号公替)

【0010】また、特開平4-266912号公報に は、ホスホニウム塩系ビニル重合体の抗菌剤について、 特表平4-814365号公報には、ビニルベンジルホ スホニウム塩系ビニル重合体の抗菌剤について開示され ている。さらに、特開平5-310820号公報には、 ポリマーの酸性基と抗菌成分のホスホニウム塩基とがイ オン結合した高分子物質を主体とした抗菌性材料が記載 されている。その実施例中で、スルホイソフタル酸のホ スホニウム塩を用いたポリエステルが開示されている。 【0011】しかし、特開平4-266912号公報、 特表平4-814365号公報、特開平5-31082 O号公報を鋭意検討し、その実施例に従いホスホニウム 塩基含有ビニル重合体および共重合ポリエステルを合成 し、繊維、フィルム、シート等を形成したり、またそれ の抗菌ポリマーを繊維、フィルム、シート面上に塗布す ることにより積層体を形成し、その抗菌性を評価した が、抗菌活性は不十分であった。さらには、抗菌性を向 上させようとトリノルマルブチルドデシルホスホニウム 塩基を50モル%以上結合させたポリエステルを合成 し、それからフィルム、シート等を作成したが、ポリマ 一の着色およびガラス転移点の低下による力学物性の低 下のみならず抗菌性が不十分であった。

【0012】また、特開平6-41408号公報には、写真用支持体、包装用、一般工業用、磁気テープ用等に スルホン微末ホニウム協の共重合ポリエステルとポリ アルキレングリコールとからなる改質ポリエステルおよ びフィルムが開示されている。ここでのホスホニウム塩 に結合したアルキル基は、前記特別平5-310820 長公頼とは残なり、ブチル基やフェニル基、ベンジル基 と比較的炭素数の短いタイプであり、このようなフィル ムは抗菌作用が不十分である。また熱収縮性についても 無である。

【0013】さらに、前述の無機系抗菌剤および有機系 抗菌剤を単独だけでなく2種以上を混合使用して、繊 継、織物、フィルム、シート等を成形し、その黄色ブド ウ球菌、大腸菌等に対する抗菌性を評価したが、いずれ も抗菌活性は不十分で、実用作に不十分であった。

【0014】本発明の目的は、上記の従来の問題点を解 決したうえで、無機系抗菌納みよび/ゴネルは有機系抗菌 利量を増やすことなく、優れた抗菌活性を有する熱収縮 ボリエステルフィルムを提供することにある。また、該 フィルムを用いた包装村または結束材であって、これら で熱収縮色装または結束することにより被包装物または 核抗疾物に容易に抗菌性を付与でき得るような包装材お よび結束材を提供することにある。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 を達成するために鋭意検討した結果、無機発抗菌剤およ び有機発抗菌剤からなる群より選ばれる少なくとも1種 の抗菌剤・退林性物質とを状に含有する抗菌剤を有する ことにより、得られる熱取船ボリエステルフィルムの抗 園活性が非常に高くなることを見出し、本発明を完成す るに至った。

【0016】即ち、本発明は以下の通りである。

(1) 無機系抗菌剤および有機系抗菌剤からなる群より選ばれる少なくとも1種の抗菌剤と親水性物質とを含有する抗菌層を有してなり、かつ熱収縮率が30%以上であることを特徴とする抗菌性熱収縮ポリエステルフィル

【0017】(2) 無機系抗菌剤および有機系抗菌剤から なる群より選ばれる少なくとも1種の抗菌剂と親水性物 質とを含有する抗菌層を1層以上、および衆収離性ポリ エステル樹脂層を1層以上積層してなり、かつ少なくと も一方の熱外間が抗菌剤である(1)記載の抗菌性熱収縮 ポリエステルフィルム。

【0018】(3) 抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムを 構成する層のうち、最大の厚みを有する層が、グリコー ル成分の1つにネオペンチルグリコールを用いてなるポ リエステル樹脂を含有する層である(2)記載の抗菌性熱 収縮ポリエステルフィルム。

【0019】(4) 有機系抗菌剤が高分子抗菌剤であり、 かつ親水性物質が該高分子抗菌剤の重合成分の1つとし て抗菌層に含有されるものである(1)~(3) のいずれか に記載の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム。

【0020】(5) 有機系抗菌剤が、アンモニウム塩基、 ホスホニウム塩基おびスルホニウム塩基からなる群よ り選ばれる少なくとも1つの基を主鎖または側鎖に有す る高分子抗菌剤である(1)~(4) のいずれかに記載の抗 菌性熱収縮ポリエステルフィルム。

【0021】(6) 無機系抗菌剤が、銀、亜鉛および銅か

び/または当該金属イオンを担持させた無機微粒子である (1)~(3) のいずれかに記載の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム。

【0022】(7) 無機系抗菌剤が、酸化チタンおよび/ または酸化亜鉛を含むものである(1)~(3) のいずれか に記載の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム。

【0023】(8) 親水性物質が、水酸基、アミノ基、ア ミド基、カルボキシル基またはそのアルカリ金属塩、ス ルホン酸基またはそのアルカリ金属塩、第4級アンモニ ウム塩基、アミン塩基、ポリエーテル鎖およびポリアミ ン鎖からなる際より選ばれる少なくとも一種を有する化 合物である(11~(7) のいずれかに記載の抗菌性熱収縮 ポリエステルフィルム。

【0024】(9)(1)~(8) のいずれかに記載の抗菌性熱 収縮ポリエステルフィルムを含有してなる熱収縮包装材 または結束材。

[0025]

【0026】本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィル ムのポリエステル樹脂は、抗菌層および/または熱収縮 性ポリエステル樹脂層に存在する。即ち、抗菌層にポリ エステル樹脂が存在する場合は、それ自体で本発明の抗 菌性熱収縮ポリエステルフィルムとなり得るが、他の熱 収縮性ポリエステル樹脂層との積層によっても良い。-方、抗菌層にポリエステル樹脂が実質的に存在しない場 合は、他の熱収縮性ポリエステル樹脂層との積層によっ て本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムとなる。 【0027】ここで、抗菌層にポリエステル樹脂を存在 させる方法としては、抗菌剤および親水性物質以外の抗 菌層を構成する成分としてポリエステル樹脂を混合する 方法、抗菌性成分をポリエステル樹脂の重合成分とした 共重合体を抗菌剤として用いる方法、親水性物質をポリ エステル樹脂の重合成分とする方法、抗菌性成分および 親水件物質をポリエステル樹脂の重合成分とする方法が 挙げられる。

【0028】本発明で使用される。抗菌層に混合される ボリエステル樹脂について、重合に使用される酸成分と してテレフタル酸、イソフタル酸、オルソフタル酸、 2、6ーナフタレンジカルボン酸、シクロヘキサンー

1,4 - ジカルボン酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼ ライン酸、ダイマー酸等が等けられ、重合に使用される ジオール成分としてはエチレングリコール、1,3 - ア ロピレングリコール、1,4 - ブタンジオール、1,6 - ヘキサンジオール、ジエチレングリコール、ネオペン チルグリコール、1,4 - シクロヘキサンジメタノー ンオキサイド付加物等が挙げられる。当該樹脂をコーティングにより使用する場合には、基材との接案性を上げるために適当量のペンダントカルボキシル基、ペンダントスルホン酸素、ペンダントスルホン酸素、ペンダントスルホン酸素、ペンダントスルホン酸素、ペンダントスルホン酸素・ペンダントスルホン酸素・パンダントスルホン酸素・アムボンなどのできる連合成分を使用する。

[0029] 抗菌成分を重合成分としたポリエステル樹脂 筋、親水性物質を重合成分としたポリエステル樹脂 歯性成分および親水性物質をサリエステル樹脂の重合成 分としたポリエステル樹脂は、上記のポリエステル樹脂 のジカルボン稚成分および/またはグリコール成分の少 なくとも一部として、それぞれ後述する抗菌成分、親水 性物質を用いることにより得られる。

【0030】本発明に用いられる抗菌層には、無機系抗 菌剤および有機系抗菌剤からなる群より選ばれる少なく とも1種の抗菌剤と親水性物質とが含有される。

【0031】当該無機系抗菌剤とは、金属または金属イ オンを含み、黄色ブドウ球菌や大腸菌等の細菌に対する 抗菌活性を示す無機化合物の総称で、その形態は気体、 液体、固体を問わない。当該金属としては、例えば銀、 亜鉛、銅、チタン、モリブデン等が挙げられる。無機系 抗菌剤として具体的には、銀、亜鉛、銅等の金属微粒子 または金属イオンを、シリカ等の金属酸化物、ゼオライ ト、合成ゼオライト、リン酸ジルコニウム、リン酸カル シウム、リン酸亜鉛カルシウム、セラミック、溶解性ガ ラス粉、アルミナシリコン、チタンゼオライト、アパタ イト、炭酸カルシウム等の無機質に相持させた微粒子: 酸化亜鉛、酸化チタン、酸化モリブデン等の光酸化触媒 能を有する金属酸化物のゾルーゲル体薄膜またはそれら の微粒子;当該ゾルーゲル体薄膜や微粒子を、無機ある いは有機化合物試薬で表面処理したもの、ゾルーゲル法 等により無機化合物粒子の表面を他の無機酸化物、複合 酸化物等により積層、被覆、包接・包埋した複合粒子が 挙げられる。また金属ゾルーゲル体形成時にその原料と なる金属アルコラート体中に上記の無機系抗菌剤を添加 させ複合系として利用することも可能である。さらに光 触媒能を有するものを用い、任意の工程で近紫外光を当 てることにより、更に強力な抗菌性を発揮することがで きる。

【0032】このような無機系の抗歯剤の具体例として、ノバロン(東亞合成(株)製)、パクテキラー(カ 本ボウ化成(株)製)、抗菌性真球状セラミックス微粒 子S1、S2、S5((株)アドマテックス製)、ホロ ンキラー((株)日鉱製)、ゼオミック(品川燃料

(株))、アメニトップ(松下電路産業(株))、イオンピュア(石塚晴子(株))等の銀系抗菌剂、2-Nouve(三井金属鉱業(株))等の亜鉛系抗菌剤、P-25(日本アエロジル(株))、ST-135(石原産業(株)製)等の二酸化チタン微粒子およびゾルーゲル体等が挙げられるが、これらに限定されるものではなか、体等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

で被覆した微粒子、GYT (五洋紙工(株)製)等が挙 げられるが、これに限定されるものではない。

【0033】上述の無機系抗菌剤は、抗菌層中、野ましくは0.1~10重量%。より好ましくは0.3~5重量%含有される。この合有量が0.1重量%未満の場合、抗歯層の抗菌活性が不充分となるおそれがあり、逆に10重量%を超える場合、抗歯層の機械的性質および耐熱性、耐燥性が低下するおそれがある。

[0034] 本発明に用いられる有機系抗菌剤とは、抗 菌性能を有する、天然抽出物、低分子有機化合物、高分 子化合物の総称で、窒素、硫黄、リン等の元素を含むの が一般的である。

【0035】天然の有機系抗菌剤としては、例えばキチン、キトサン、ワサビ抽出物、カラシ抽出物、ヒノキチオール、茶油出物等が挙げられる。

【0036】低分子の有機系抗歯剤としては、例えばイ ソチオンアン酸アリル、ポリオキシアルキレントリアル キルアンモニウム、塩化ベンザルコニウム、ヘキサメチ レンビグアニド塩酸塩、有機シリコン第4級アンモニウ ム塩等の第4級アンモニウム塩、フェニルアミド系化合 物、ビグアニド系化合物、スルホイソフタル観テトラア ルキルホスホニウム塩またはそのジエステル他が挙げら れる。

【0037】上途の天然または底分子の有機抗菌剤は、 抗瀬層中、好ましくは0.1~10重量%、より好まし くは0.3~5重量%含食される。この含有量が0.1 重量%未満の場合、抗菌層の抗菌活性が不充分となるお それがあり、逆に10重量%を超える場合、抗菌層の機 減砂性質および耐熱性、耐候性が低下するおそれがあ る。

【0038】高分子の有機系抗菌剤としては、例えばアンモニウム塩基、ホスホニウム塩基、スルホニウム塩基 等のオニウム塩、オスホニウム塩塩素 抗菌活性基を主鎖または側顔に有する高分子化合物が挙 げられる。中でも、親水性物質による抗菌性の向上の観 成から、アンモニウム塩基、ホスホニウム塩基、大加 ニウム塩基を有する高分子抗菌剤が好ましく、特にホス ホニウム塩基を有する高分子抗菌剤が好ましい。以下に その例を示すが、これらに限定されるものではない。 外下配一般でで示されるホスホニウム塩系とル理合体

A)下記一般式で示されるホスホニウム塩系ビニル重合 【0039】

【化1】

【0040】(式中、R¹、R² およびR³ は同一また

アルキル基:アリール基:アラルキル基:またはヒドロ キシル基若しくはアルコキシル基で電換されたアルキル 基、アリール基若しくはアラルキル基を示し、X・はア ニオンを示し、nは2011との整数を示す)

【0041】上記R1 、R2 、R3 の具体例としては、 アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピ ル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチ ル、ドデシル等が挙げられる。アリール基としては、例 えば、フェニル、トリル、キシリル等が挙げられる。ア ラルキル基としては、例えば、ベンジル、フェネチル等 が挙げられる。ヒドロキシル基で置換されたアルキル基 としては、例えば、2-ヒドロキシエチルが挙げられ、 ヒドロキシル基で置換されたアリール基としては、例え ば、p-ヒドロキシフェニルが挙げられ、ヒドロキシル 基で置換されたアラルキル基としては、例えば、p-ヒ ドロキシベンジルが挙げられ、アルコキシル基で置換さ れたアルキル基としては、例えば、2-ブトキシエチル が挙げられ、アルコキシル基で置換されたアリール基と しては、例えば、pーブトキシフェニルが挙げられ、ア ルコキシル基で置換されたアラルキル基としては、例え ば、pーブトキシベンジルが挙げられる。中でも、アル キル基、アリール基が好ましい。

【0042】上記X はアニオンであり、例えば、フッ 素、塩素、臭素またはヨウ素等のハロゲンイオン、硫酸 イオン、リン酸イオン、過塩素酸イオン等が挙げられ、 中でもハロゲンイオンが好ましい。nの上限は特に限定 しないが、好ましくは2~500、より好ましくは10 ~300である。

【0043】b)ホスホニウム塩基を有する共重合ポリエステル

抗菌成分であるスルホン酸基を有する芳香族ジカルボン 酸のホスホニウム塩を、ジカルボン酸成分として含有し でなる共重合ボリエステルである。

【0044】スルホン酸基を有する芳香族ジカルボン酸 のホスホニウム塩としては、例えば、スルホイソフタル 酸トリーn-ブチルデシルホスホニウム塩、スルホイソ フタル酸トリーn-ブチルオクタデシルホスホニウム 塩、スルホイソフタル酸トリーn-ブチルヘキサデシル ホスホニウム塩、スルホイソフタル酸トリーnープチル テトラデシルホスホニウム塩、スルホイソフタル酸トリ n-ブチルドデシルホスホニウム塩、スルホテレフタ ル酸トリー n - ブチルデシルホスホニウム塩、スルホテ レフタル酸トリーn-ブチルオクタデシルホスホニウム 塩、スルホテレフタル酸トリーn-ブチルヘキサデシル ホスホニウム塩、スルホテレフタル酸トリーnープチル テトラデシルホスホニウム塩、スルホテレフタル酸トリ n - ブチルドデシルホスホニウム塩、4 - スルホナフ タレン-2,7-ジカルボン酸トリ-n-ブチルデシル ホスホニウム塩、4-スルホナフタレン-2、7-ジカ

塩、4ースルホナフタレンー2, 7ージカルボン酸トリーローブチルヘキサデシルホスホニウム塩、4ースルホナフタレンー2, 7ージカルボン酸トリーローブチルトトラデシルホスホニウム塩(4ースルホナフタレンー2, 7ージカルボン酸トリーローブチルドデシルホスホニウム塩等が導行られる。中でも、抗菌活性がより優れている点で、スルホイソフタル酸トリーローブチルペキサデシルホスホニウム塩、スルホイソフタル酸トリーローブチルテトラデシルホスホニウム塩、スルホイソフタル酸トリーローブチルドトラデシルホスホニウム塩、スルホイソフタル酸トリーローブチルドドデシルホスホニウム塩が特に好ましい。

【0045】これらのスルホン酸基を有する芽香族ジカルボン酸のホスホニウム塩の重合量は、共重合ボリエス テルを構成する全ジカルボン酸成分中、好ましくは1~ 50mol%である。この重合量が1mol%未満の場合、得られる共重合ボリエステルの抗菌活性が低下し易い傾向があり、逆に50mol%を超えると、得られる 共重合ボリエステルのガラス転移点が低下して、耐熱性 および強度が下流分となる傾向がある。

【0046】上記のスルホン酸基を有する芳香族ジカル ボン酸ホスホニウム塩は、スルホン酸基を有する芳香族 ジカルボン酸またはそのナトリウム塩、カリウム塩、ア ンモニウム爆等に、トリーローブチルペキサデシルホス ホニウムブロマイド、トリーローブチルトトラデシルホ スホニウムブロマイド、トリーローブチルドデシルホス ホニウムブロマイド等のホスホニウム塩を反応させるこ とにより得られる。このときの反応溶媒は特に限定しないが、水が最も好ましい。

【0047】他のジカルボン酸成分としては、芳香族ジ カルボン酸、脂環族ジカルボン酸、脂肪族ジカルボン 酸 複素環式ジカルボン酸等が挙げられる。具体的に は、芳香族ジカルポン酸としては、テレフタル酸、イソ フタル酸、フタル酸、2、6-ナフタレンジカルボン 酸、4,4-ジカルボキシフェニル、4,4-ジカルボ キシベンゾフェノン、ビス(4-カルボキシフェニル) エタンおよびそれらの誘導体等が挙げられ、脂環式ジカ ルボン酸としては、シクロヘキサン-1,4-ジカルボ ン酸およびその誘導体等が挙げられ、脂肪族ジカルボン 酸としては、アジピン酸、セバシン酸、ドデカンジオン 酸、エイコ酸、ダイマー酸およびそれらの誘導体等が挙 げられ、複素環式ジカルボン酸としては、ピリジンジカ ルボン酸およびその誘導体等が挙げられる。このような ジカルボン酸成分以外にpーオキシ安息香酸等のオキシ カルボン酸類。トリメリット酸。ピロメリット酸および その誘導体等の多官能酸を使用することも可能である。 【0048】グリコール成分としては、エチレングリコ ール、1、2-プロピレングリコール、1、3-プロピ レングリコール、1,4-ブタンジオール、1,6-ヘ キサンジオール、ネオペンチルグリコール、ジエチレン スフェノールAのエチレンオキサイド付加物等が挙げら れる。このほか少量のアミド結合、ウレタン結合、エー テル結合、カーボネート結合等を含有する化合物を含ん でいてもよい。

[0049]上記の共軍合ポリエステルの製造法は特に 阪店させ得られたオリゴマーを重縮合する、いかゆる直 接重合法、ジカルボン酸類シメチルエステル体とグリコ ールとをエステル交換反応させたのち重縮合する、いかしな ゆるエステル交換反応させたのち重縮合する、心 かるエステル交換法等があげるれ、任意の製造法を適用 することができる。また、重合時に酸化アンチモン、酸 化ゲルマコウム、チタン化合物等の重合触媒を用いても よい。

【0050】上記の共重合ポリエステルの製造は上記の方法に限定されるものではなく、他の合成方法としては、スルホン酸基を有する芳香族ジカルボン酸をジカルボン酸成分としてポリエステルを製造した後、これにトリーnーブチルヘキサデシルホスホニウムブロマイド、トリーnーブチルテトラデシルホスホニウムブロマイド、トリーnーブチルトイントンルボスホニウムブロマイド等のホスホニウムグロマイドのホスホニウムが自然を反応させる方法も挙げられる。

【0051】上記共重合ポリエステルの極限粘度は、好ましくは0.5~1.0、より好ましくは0.6~0.8である。極限粘度が0.5以下では本発明の抗菌層の力学的強度が不十分になり易い傾向がある。

【0052】本発明において極限粘度は、ウベローデ粘度管を用い、フェノール/テトラクロロエタン=6/4 の混合溶媒を使用し、30℃で測定される。また、この 極限粘度は重合条件により調整することができる。

【0053】上記共重合ポリエステル材法、抗菌層にさら に含有され得る前記のポリエステル樹脂を兼ねることも ある。この場合、後述する親水性新賞は当該共重合ポリ エステルに混合されるか、あるいは当該共重合ポリエス テルの重合成分の1つとして含まれる。

【0054】上記の共東合ポリエステルには、 着色助 止、ゲル発生助止等の耐熱性の改善の目的で、酢酸マグネシウム、塩化マグネシウム等のMg塩、酢酸カルシウム等のCa塩、酢酸マンガン、塩化センガン等のMn塩、塩化亜鉛、酢酸亜鉛等の乙n塩、低てが小ト、酢酸エバルト等のと「の塩をキなの屋」イヤとして300ppm以下、リン酸よりはリン酸トリメチルエステル・リン酸トリエチルエステル・デのリン酸エステル・誘導体をPとして200pm以下流加することも可能である。上記の範囲を超えて添加すると、かえって共重合ポリエステルの着色が顕著になるのみならず、共重合ポリエステルの耐熱性および耐加水分解性も著しく低下する。

【0055】従って、着色防止、耐熱性、耐加水分解性

総金属イオン量 (Mg、Ca、Mn、ZnおよびCo) とのモル比が0. $4\sim1$. 0となるように添加することが好ましい。

添加物のモル比=総P量(モル原子)/総金属イオン量 (モル原子)

上記のモル比が上記範囲外の場合には、共重合ポリエス テルの着色が顕著になり、またその耐熱性および耐加水 分解性も著しく低下し、さらに租大粒子発生が顕著とな り易い傾向がある。

【0056】上記金属イオンおよびリン酸の添加時期は 特に限定しないが、一般的には金属イオン類は原料仕込 み時、すなわちエステル交換前またはエステル化前に、 リン酸類の添加は重縮合反応前に添加するのが好まし い。

【0057】上述の高分子前館附は、抗盟層中、 好まし くは1~100重量%、より好ましくは10~100重 量%含有される。この含有量が1重量%未満の場合、抗 盟層の抗運活性が不充分となるおそれがある。この高分 子抗菌剤の含有量の範囲は、後述するような親本性物質 が高分予抗糖剤の重合成分として含すされている場合 や、高分子抗糖剤が上述の共重合ポリエステルであっ て、これが抗菌層にさらに含有され得る前記のポリエス テル樹脂を単立りいる場合もをまれている。

【0058】就態層には抗歯剤以外に親水性物質が含有される。本準即で使用される龍水性物質とは、当該物質をポリエチレンテレフタレートに混合あるいは1重合成分として未歴合した場合に、もとのポリエチレンテレフタレートよりも親水性が高くなるような物質をいい、実質的には、このような範囲の総水性物質の中で、当該物層を含有させることにより、含有しない場合よりも抗菌層の親水性が高められるような物質を、適宜選択して使層の親水性が高められるような物質を、適宜選択して使

【0060】具体的には、例えば、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリ(N, N-ジメチルアミノメチルアクリルアミド)、ポリ(N, N-ジメチルア

ミノエチルメタクリレート) ポリビニルアミン ポリ ビニルピリジン、ポリビニルピロリドン、ポリビニルイ ミダゾール、アクリル酸のホモボリマーまたは共重合 体、メタクリル酸のホモポリマーまたは共重合体、無水 マレイン酸のホモポリマーまたは共重合体(例えば、無 水マレイン酸・スチレン共重合体)、ビニルスルホン酸 のホモポリマーまたはその共重合体またはそれらのアル カリ金属塩、スチレンスルホン酸のホモポリマーまたは その共重合体またはそれらのアルカリ金属塩、ボリスチ レンの第4級アンモニウム塩誘導体、ポリビニルイミダ ゾリン塩、ボリアリルアミン塩、あるいはポリアルキレ ングリコール(例えば、ポリエチレングリコール(別名 ポリエチレンオキサイド) ポリプロピレングリコー ル、ポリエチレン・プロピレングリコール、ポリテトラ メチレングリコール等)、グリセリン、ポリグリセリン 等のポリオールまたはその重合体、さらには、ジカルボ ン酸成分としてスルホイソフタル酸のアルカリ金属塩ま たはアンモニウム塩を全ジカルボン酸成分中1~10m 01%共重合したポリエステル等が挙げられる。また、 上記のポリアルキレングリコール、ポリグリセリンの末 端がアルコール、アルキルフェノール、脂肪酸、アミン 類等で封鎖されたポリエーテル誘導体でもよく、例え ば、ポリエチレングリコールモノメチルエーテル ポリ エチレングリコールジメチルエーテル、ポリグリセリン アルキレンオキサイド付加物、その脂肪酸エステルまた は脂肪族アルコールエーテル、ポリグリセリン脂肪酸エ ステル、ボリグリセリン脂肪族アルコールエーテル、ポ リグリセリングリシジルエーテル、その反応物等の誘導 体が挙げられる。

【0061】上記の銀水性物質の中でも、ポリエチレン グリコール等のポリアルキレングリコール、ポリグリセ リンおよびそれらの誘導体が、抗菌性の向上の点や、ポ リエステル樹脂等の抗菌層に配合される樹脂への相溶性 の点で好ましい。

【0062】該親水性物質の分子量は特に限定しないが、例えばポリエチレングリコールの場合は、数平均分子量で200~3000が好ましく、より好ましくは1000~2500の範囲である。また、ポリグリセリンの場合は、数平均分子量で100~2000範囲であり、ポリビニルアルコールの場合は、数平均分子量で300~300が好ましく、より好ましくは500~200の範囲である。

【0063】上記親水性物質は、混合および/または共 重合により抗菌層中に含有される。

○混合の場合、親水性物質は、例えば他の抗菌層構成成分との混合によって抗菌層中に含有される。②共重合の場合、親水性物質は、a)前記高分子抗菌剤の重合成分の1つとして、b)抗菌層にさらに含有され得る前記ポリエ

分子抗菌剤が前途の共軍合ポリエステルであって、これ が抗菌層にさらに含有され得る前記ポリエステルが働音 兼ねている場合に、当該共軍合ポリエステルの戦局を の1つとして、それぞれ抗菌層に含有される。また、該 親水性物質は、抗菌剤とイオン結合等の結合がなされて いてもよい。

【0064】のの方法において、当該親水性物質の含有 量は特に限定されないが、例えば、ポリアルキレングリ コールを混合により含有させる場合、抗直層を構成する 組成物全体に対して0.1~20重量%の範囲が好まし く、より好ましくは0.5~10重量%、さらに好まし くは1~5重量%の範囲である。0.1重量%未満の場 合、抗適活性増大効果が不十分となるおそれがあり、一 方20重量%を超えると、抗菌層の機械的特性および耐 熱性・耐候性が低下するおそれがある。

【0065】この親水性物質を混合により抗菌層中に含 有させる方法は、無機系および/または有機系抗菌剤と 熱水性物質を押し出し機等を用いて加熱溶熱混合っち 法、無機系および/または右機系抗菌剤と 熱水性物質を 適当な溶媒中、例えば水、水/アルコール混合溶媒、ア セトン、メチルエチルケトン等の有機溶媒等に混合溶解 または分散した後、該溶媒を乾固する方法等があるが何 れであってもよい。

【0066】 20の方法において、a)前記高分子抗菌剤の 重合成分の1つとする場合、当該高分子抗菌剤として は、上述したような、アンモニウム塩基、ホスホニウム 塩基、スルホニウム塩基等の抗菌治性基を主鎖または側額に 能合した高分子化合物であり、親水性物質による抗菌性 の向上の眼氏から、アンモニウム塩基、ホスホニウム塩 基、スルホニウム塩基を有する高分子抗菌剤が好まし 大撃はい、具体的には、ホスホニウム塩、大工・企塩条 や、スルホン酸基を有する方者族ジカルボン酸のホスホ ニウム塩をジカルボン酸成分とした共重合ホリエステル が終年をある。

【0067】線水性物質は、これらの重合体の重合成分の一部に使用される。例えば、共重合ポリエステルの場合は、グリコール成分、ジカルボン種成分のうちの少なくとも一方の少なくとも一方の少なくとも一方の少なくとしては、当該物質を共重合ポリエステルの重合成分として含有させることにより、含有しない場合よりも抗菌層の親水性が高められるような物質が延択される。

【0068】この場合の観火性物質の具体例としては、 例えば、ポリアルキレングリコール、グリモリン、ポリ グリモリン等のポリオール、スルポイソフタル酸または そのアルカリ塩またはアンモコウム塩、ビュルビロリド ン、アクリル酸またはそのアルカリ塩またはアンモニウ アンモニウム塩等のような共重合可能な親水性物質が挙げられる。

【0069】このような、親水性物質を高分子抗菌剤の 重合成分とした抗菌剤は、親水性物質の系外へのブリー ドアウト防止、即ち高抗菌活性を長期に維持できるので 特に軽ました。

【0070】上記の場合の親水性物質の含有量は種類により限なるが、例えばポリアルキレングリコールの場合、高分子抗菌剤中、射ましくは0.1~20重量%、より射ましくは0.5~10重量%、さらた射ましくは1~5重量%の範囲である。0.1重量%未満の場合、抗菌活性関分効果が不十分となるおそれがあり、一方20重量%を超えると、抗菌周の機械的特性および耐熱性一事機性が低下するおそれがある。

【0071】この親水性物質の配合は、高分子抗菌剤の 製造時、重合反応前、重合反応の途中もしくは終了後の いずれであってもよい。

【0072】さらに、②の場合において、根水性物質は、り前述したような抗菌層にさらに含有され得るボリ エステル樹脂の1重合成分としてもよい。この場合においても、親水性物質として、当該物質をポリエステル樹脂の重合成分として含有させることにより、含有しない場合よりも抗菌層の親水性が高められるような物質が選択される。

【0073】この場合の親水性物質の具体例としては、 例えば、a) の場合と同様のものが挙げられるが、ポリ アルキレングリコール、ポリグリセリン、グリセリンが 特に好ましい。

【0074】上記の場合の親水性物質の含有量は種類により異なるが、例えばポリアルキレングリコールの場 の、ポリエステル樹脂のグリコール成分中、数ましくは 0.1~10年ル%、より好ましくは0.1~5.0年 ル%、特に好ましくは0.1~2.0年ル%の範囲であ あ。0.1年ル%未満の場合、観水性が不十分となるお それがあり、逆に10年ル%を超えると、得られるポリ エステル樹脂の機械的特性および耐熱性・耐候性が低下 するおそれがある。

【0075】この親水性物質の配合は、ボリエステル樹 脂の製造時、重合反応前、重合反応の途中もしくは終了 後のいずれであってもよい。

[0076] さらに、の前記高分子抗菌剤が前途の共重 合ポリエステルであって、これが前途したような抗菌腫 にさらに含有され得る前記ポリエステル機脂を兼ねている場合に、当該共重合ポリエステルの重合成分の1つと してもよい。この場合においても、親水性物質として は、当該物質をポリエステル樹脂の重合成分として含有 させることにより、含有しない場合よりも抗菌層の親水 性が高められるような物質が遅れされる。

【0077】この場合の親水性物質の具体例としては、

【0078】上記の場合の親水性物質の含有無は種類に たり異なるが、例えばポリアルキレングリコールの場 合、ポリエステル樹脂のグリコール成分中、 好ましくは 0.1~10 モル%、より好ましくは0.1~5.0 モル%、 特に好ましくは0.1~2.0 モル%の範囲であ る。0.1 モル%未満の場合、 親水性が不十分となるお それがあり、 逆に10 モル%を超えると、 得られるポリ エステル樹脂の機械等特性および耐熱性・耐熱性が低下 するおそれがある。

【0079】この親水性物質の配合は、a)、b)の場合と 同様にポリエステル樹脂の製造時、重合反応前、重合反 応の涂中もしくは終了後のいずれであってもよい。

「阪の途中もしくは終了後のいか。」、立古した的、よい。
【0080】また、滑り性、耐磨耗性、耐プロッキング性、隠蔽性等の物理的特性の向上を目的として、抗菌関
は、炭酸かからなん(Ca)、リン酸カルシウム、アパタイト、硫酸パリウム(BaSQ,)、フッ化カルシウム(CaF₂)、タルク、カオリン、酸化珪素(SiO₂)、アルミナ(Al₂O₃)、二酸化予シ、酸化ジルコニウム(ZrO₂)、酸化鉄(Fe₂O₃)、アルミナ/シリカ複合酸化物等の無機粒子;ボリスチレン、ボリメタクリル酸エステル、ボリアクリル酸エステル、ボリアクリル酸・エステル、ボリアクリル酸・エステル、ボリスクロ、それらの共産合体、あるいはそれらの架橋体等の有機粒子等を含有してもよい。

【0082】上記粒子の平均路径は目的に応じて適宜選択されるので、特に限定しないが、平均一次粒子径が乗 ましくは0.01~5μmであり、その添加量は好まし くは抗菌期中5重量%以下である。粒子の添加量が5重 量%を超えると、組成物中での上記粒子の租大粒子が顕 著になり、抗菌陽表面に租火突起が目立ち、粒子の脱落 が起こりやすくなり、当該抗菌性熱収縮ポリエステルフ 々ルムの品種の低下を招くもそれがある。

【0083】上記粒子の配合方法は特に限定しないが、 有機系抗菌剤を所定の溶媒に分散あるいは溶解させ、そ の系に上記粒子を分散させる方法、また高分子抗菌剤の 特に高分子抗菌剤が熱可塑性ボリマーの場合にはそのボ リマー中に該粒子を添加上溶融退練する方法、親水性物 質がポリマーである場合には、その重合反応中に添加す る方法等もある。

【0084】高分子抗粛剤が共重合ポリエステルの場合には、粒子は、通常、エチレングリコール等のグリコール成分に加えて、スラリーとしてポリエステルの重合反 庇系中へ添加される。その添加時期は、使用する微粒子の種類、粒子径、塩素イオン濃度、さらにスラリー濃度、スラリーの温度等に依存するが、通常、ポリエステル重合反応開始前またはオリゴマー生成段階が好ましい。スラリーの反応系への添加時、スラリーをエチレングリコールの沸点まで加熱することが、粒子の分散性向上の点で辞ましい。また下め微粒子を添加した所定の熱可塑性樹脂を無機系および/または有機系抗菌剤と混合することも可能である。

【0085】無機系抗菌剤および有機系抗菌剤からなる 群より温ばれる少なくとも1種の抗菌剤と上配額水性物 質とを含有することによって抗働層が構成されるが、必 要に応じて抗菌剤および親火性物質以外の抗菌を積合し する成分として前配のようなポリエステル樹脂を配合し ても良い、前途したように、親水性物質を当該オリエス アル樹脂の重合成分の1つとして含ませることも可能で ある。

【0086】抗菌層は、さらに適当な熱可塑性樹脂また は熱硬化性樹脂を含有してもよい。このような樹脂としては、例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン等のポリ オレフィン: ボリ塩化ビニル、ポリスチレン等のピニル ポリマー: ポリ塩化ビニリデン等のビニリデンポリマ ー: 6-サイロン、6,6-ナイロン、11ナイロン、 12ナイロン等のポリアミド: 脂肪族ポリエステル、 リエチレンテンクレート、ポリエチレンナフタレート 等の芳香族ポリエステル(但し、親水性のポリエステル を除く)や、ポリカーポネート、アクリル樹脂、ポリウ レタン樹脂派、アミノアルキド樹脂、アクリル・シリコン樹 脂、メラミン樹脂等が率件である。

【0087】また、抗粛層は、さらに、水不溶性アルカ リシリケート、オルガノアルコキシシラン、テトラシラ ンジルコニウムアルコキシド等の無機化合物、またアル カリシリケートアルカリエマルジョン、オルガノアルコ キシシランメラミン樹脂、テトラシランジルコニウムア ルコキシドボリウレタン樹脂等のハイブリッド系を含有 してもよい。また、抗菌層にさらに架椅性物質を含有さ せて3次元架橋構造をもたせ、表面強度を向上させるこ とも可能である。

【〇〇88】無機系抗菌剤および有機系抗菌剤からなる 群より選ばれる少なくとも1種の抗菌剤と上記線水性物 質とを含有し、必要に応じて他の構成成分を含有する。 本発明に用いられる抗菌層は、自体限知の方法により製 【0089】本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィル ムが上記抗菌層一層のみからなる場合は、例えば抗菌 剤、観水性物質、ポリエステル機脂からなる組成物を溶 融または溶液押出しし、その後一軸または二軸延伸する ことにより製造される。この場合、熱収縮性能向上の点 から、ボリエステル機脂のグリコール成分の一部として オペンチルグリコールを用いることが好ましい。 【0099】また、本発明の抗菌性熱収縮ポリエステル 【0099】また、本発明の抗菌性熱収縮ポリエステル

10090 なた、ホセポックに関ロエが取出かりエクテル 対照を含有する熱収縮性ポリエステル樹脂層を1層以上 積層してなる場合は、例えば、共押出法により抗菌層と 熱収縮性ポリエステル樹脂層を溶融押出しし、その後一 軸または工製延伸することにより製造される。この場 合、抗菌発現の樹点から、少なくとも一方の最外層を抗

【0091】当該熱収縮性ボリエステル樹脂層を構成するボリエステル樹脂としては、前述のようなボリエステル樹脂としては、前述のようなボリエステル樹脂が挙げられる。

南層とする必要がある。

【0092】このように本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムが環層体である場合、熱収縮性能向上の点から、当該フィルムを構成する層のうち、最大の厚みを有する層が、グリコールを扱か1つにネオベンチルグリコールを用いてなるポリエステル樹脂であることが好ましい。ネオベンチルグリコールの配合量は、グリコールの沖らを20重量%が設ましく、より狩生しくは7~15重量%の範囲である。本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムが抗菌層一層のみからなる場合は、当該分面で含まれるポリエステル型であれるポリエステルプロールが抵抗の層で含すれるポリエステル砂脂のグリコールが取りなるポーツをしてオネベンチルグリコールが用いられる。

【0093】また、熱災縮特性を良好とするため、従来からある熱収縮フィルム(例えば、既成の熱収縮ポリエステルフィルム、熱収縮イイロンフィルム、熱収縮ポリスチレンフィルム、熱収縮ボリスチレンフィルム、熱・収縮エバールフィルム、熱・製造がより、このような熱災縮フィルムの製造工程中で、インラインコート法、共無出法等の方法により抗菌層を程度することが好ましい。また、本発明の抗痛組成物を印刷インキに配合し、収縮フィルムに適用しても良い。

[0094]かくして得られた本発明の抗菌情熱収縮が リエステルフィルムは、後途する熱収縮性予ストにおい て、30%以上の熱収縮率を有する。当該接収縮率が3 0%未満であると、熱収縮率が小さすぎて一般的な収縮 フィルム用途に不適当である。好ましくは30~75 %、より酵生とは40~75%の範囲である。

【0095】本発明において熱収縮率とは、一定温度の 熱風中に一定時間放置した後の主収縮方向における、も との長さに対する収縮量の百分率をいう。当該熱収縮率 は、樹脂組成、延伸条件(例えば延伸倍率を2~6倍、 ℃、リラックス率を0~20%とする等)を適宜選択することにより調整することができる。

【0096】当該熱収縮率を有するポリエステルフィル ムは、ロール延伸装置、プロー延伸装置、ステンター型 延伸装置等を用いた一颗延伸、同時二颗延伸、逐次二軸 延伸において一般のフィルム製造条件よりも熱固定条件 を緩めることにより製造される。

【0097】本発明の抗菌性発収縮ポリエステルフォルルの厚みは、抗菌層一層からなる場合は、5~200μmが好ましく、より好ましくは10~100μmである。また、当該抗菌性療収器ポリエステルフィルムが積層体である場合は、各抗菌層の厚みは0.2~5μmであり、各熱収縮性ポリエステル樹脂層の厚みは5~200μmの範囲であることが好ましく、より好ましくは10~100μmである。その他の例で解層では多くは0.01~100μmの範囲であることが好ましく、より好ましたは10~100μmの範囲であることが好ましく、より好ましては10~100μmの範囲であることが好ましく、より新ましくは0.02~10μmの範囲であることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対ましく、より新ましくは0.02~10μmであることが対まして、

【0098】本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィル ムは、優れた抗菌活性を有するものであり、後途する抗 菌性テストにおいて、24時間経過後、1×10⁴ 以 下、射ましくは5×10⁸ 以下の菌数に抑えるという性 能を有するものである。

【0099】本発明の熱収縮包装材または結束材は、上 記抗歯性熱収縮ポリエステルフィルムを有してなる。包 装材または結束材として使用するために、本発明の抗菌 性熱収縮ポリエステルフィルムには、表面または裏面に 窓匠用または表示用の印刷のための印刷層を有してもよ い。また抗菌層が印刷層を兼れてもよい。包装材または 結束材として物品に装着するために、熱収縮接者、超音 級シール、カッティング、溶筋シール等の工程を経るこ とで製貨、チュービング加工等が行われる。

【0100】このようにして得られた包装材または結束 材は、食品、工業製品等の包装、医薬品、薬剤、医療器 具、医療廃棄物等の包装または結束等に対意に使用され る。その他、その収縮性を利用して、住宅、病院、その 他の施設の建材の表装等にも使用可能である。

[0101]

【実施例】次に実施例および比較例を用いて本発明を更 に詳細に説明するが、以下の実施例に限定されるもので はない。以下に各物性の測定方法を示す。

【0102】 (抗菌性テスト) 1/50プロースで希釈 した S. aureus (黄色ブドウ球菌) の菌液 0. 1 ml を、予め高圧蒸気殺菌した 5 c m × 6 c m の大き 5 の被 駿フィルム上に滴下し、そのフィルム上に高圧蒸気滅菌 したサランラップ (登録商標、旭化成工業製) フィルム を密着させた。その試験片を波菌シャーレに移し、37 でて、24 専問出答表した、その後、被験フィルム上の菌

普通寒天平板にまいた。24時間後の粛数を計測した。 【0103】〔熱収縮性テスト〕熱収縮フィルムの収縮 する方向を長辺として、1cm×10cmの短冊型のサ ンプルを切り出した。これを100℃の熱風オーブン中 で10秒間加熱した後、オーブンより取り出し、長辺の 長さをキャリパーにて測定した。その時の長さをL(c m)とし、熱収縮率を次式より算出した。

熱収縮率 (%) = (10(cm)-L(cm)) / $10(cm)\times 1$ nη

【0104】 [極限粘度] ウベローデ粘度管を用い、フ ェノール/テトラクロロエタン=6/4の混合溶媒を使 用し、30℃で測定する。

【0105】実施例1

テレフタル酸ジメチルエステル9モル、5-スルホイソ フタル酸ジメチルエステルのトリーn-ブチルヘキサデ シルホスホニウム塩1モル、エチレングリコール22モ ル、共重合ポリエステル理論生成量に対して酢酸亜鉛を 亜鉛 (Zn) として200ppm加え、140℃から2 20℃まで昇温して生成するメタノールを系外に留去し ながらエステル交換反応を行った。エステル交換反応終 了後、250℃にて、分子量10000 (ナカライ (株))のポリエチレングリコールを0.12モル、さ らに生成共重合ポリエステル理論量に対して酸化アンチ モンをアンチモン(Sb)として250ppmおよびト リメチルホスフェートをP量として80ppm加え「P 量/Zn+Sb量(モル比):0.505]、15分攪 拌し、続いて平均粒径0.9μmの球状シリカを200 反応を行い、極限粘度n=0、50の共重合ポリエステ ル樹脂を得た。上記ポリマーを2軸押し出し機を用いて 250℃で溶融押し出しし、30℃の冷却ロールで冷却 して、厚さ約180 µmの未延伸フィルムを得た。この 未延伸フィルムを、テンターにより110℃で予熱し、 70℃で横方向に4.5倍延伸した後、80℃で熱固定 し、厚さ40.0μmの本発明の抗菌性熱収縮ポリエス テルフィルムを得た。得られたフィルムの抗菌性評価結 果を表1に示した。

【0106】実施例2~8

実施例1において、ポリエチレングリコールの種類およ び量を表1に示すようにした以外は実施例1と同様にし て本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムを得た。 得られたフィルムの抗菌性評価結果を表1に示した。 【0107】実施例9~10

実施例1において、ホスホニウム塩の種類および量、並 びにポリエチレングリコールの種類および量を表1に示 すようにした以外は実施例1と同様にして本発明の抗菌 性熱収縮ポリエステルフィルムを得た。得られたフィル ムの抗菌性評価結果を表1に示した。

【0108】比較例1~3

実施例1、9、10において、ポリエチレングリコール 無添加の条件以外は実施例1.9.10と全く同様に1. て、それぞれ比較例1、2、3のポリエステルフィルム を得た、得られたフィルムの抗菌性評価結果を表1に示 した。

[0109] [書 1]

	抗菌	層	抗菌性	評価結果	熱収縮率
実験	共重合成分 [(有機系抗兩剤) (親水性初質)]	共重合比(モル比)	開始時 (個)	24時間後 (個)	(%)
実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実	(7/C16//EG)/(PEG10000) (7/C16//EG)/(PEG20000) (7/C16//EG)/(PEG 5000) (7/C16//EG)/(PEG 5000) (7/C16//EG)/(PEG 1000) (7/C16//EG)/(PEG 1000) (7/C16//EG)/(PEG 1000) (7/C16//EG)/(PEG 1000) (7/C16//EG)/(PEG 1000) (7/C16//EG)/(PEG 1000)	90/10//99, 88/0, 12 90/10//99, 34/0, 05 90/10//99, 34/0, 05 90/10//99, 76/0, 24 90/10//98, 8/1, 2 90/10//99, 2/1, 0 90/10//99, 2/0, 8 90/10//99, 5/0, 5 90/10//98, 8/1, 2 90/10//98, 8/1, 2	6.2 × 10 ⁵ 6.2 × 10 ⁸	$\begin{array}{c} 6.1 \times 10^{2} \\ 5.0 \times 10^{2} \\ 4.9 \times 10^{2} \\ 1.2 \times 10^{2} \\ 1.2 \times 10^{2} \\ 7.5 \times 10^{2} \\ 4.1 \times 10^{2} \\ 7.0 \times 10^{2} \\ 1.9 \times 10^{3} \\ 6.2 \times 10^{3} \\ 7.5 \times 10^{4} \end{array}$	61 60 57 57 58 57 60 59 56 57
比較例1 比較例2 比較例3	(T/C16//RG) (T/C14//RG) (T/C12//RG)	90/10//100 90/10//100 90/10//100	6, 2 × 10 ⁵ 6, 2 × 10 ⁵ 6, 2 × 10 ⁵	1.5 × 10 ³ 1.2 × 10 ³ 1.0 × 10 ⁵	61 60 58

T: テレフタル酸 C16: 5 - スルホイソフタル酸のトリーn - ブチルヘキサデシルホスホニウム塩 C12: 5 - スルホイソフタル酸のトリーn - ブチルドテラデシルホスホニウム塩 E6: エチレングリコール PBG: エチレングリコール

【0110】実施例11 (A) ポリエステル樹脂層の調製 ppmの濃度で分散され、ネオペンチルグリコールを全 グリコール成分に対して20モル%共重合したコポリエ

○℃の冷却ロールで冷却して、厚さ約180 µmの未延 伸フィルムを得た。

(B) 抗菌層溶液の調製

実施例1において、テレフタル酸ジメチルエステル9モ ルの代わりにテレフタル酸ジメチルエステル5モルおよ びイソフタル酸ジメチルエステル4モルの混合物を用 い、さらに分子量が1000のポリエチレングリコール を1. 2モル用いたこと以外は実施例1と同様にして抗 菌層組成物を得た。該抗菌層組成物を市販特級試薬メチ ルエチルケトンに溶解し3重量%の抗菌層溶液とした。

(C)積層ポリエステルフィルムの調製

上記(B)で得た抗菌層溶液を孔径1.0μmのフィル ターに通した後、上記(A)で得た基材フィルムの表面 にバーコーター法によって塗布し、70℃で熱風乾燥し た。次いでテンターにより100℃で予熱し、70℃で 横方向に4.5倍延伸した後、80℃で熱固定し、厚さ 40.0 μmの積層構造を有する本発明の抗菌性熱収縮 ポリエステルフィルムを得た。該フィルムにおける最終 的な被覆剤(抗菌層組成物)の付着量は約0.2g/m 2 であった。得られたフィルムの抗菌性評価結果を表2 に示した。

【0111】比較例5

実施例11において、得られた抗菌層溶液を75μm厚 の2軸延伸透明PETフィルム(E5100、非収縮 性、東洋紡績(株)製)に固形分厚0.3 μmになるよ

うに塗布した以外は実施例11と同様にして、ポリエス テルフィルムを得た。得られたフィルムの抗菌性評価結 果を表2に示した。

【0112】実施例12

実施例11において、得られた抗菌層溶液を75µm厚 の白色PET合成紙クリスパー (東洋紡績(株)製、熱 収縮タイプ)面上に固形分厚0.3μmになるように塗 布した以外は実施例11と同様にして、本発明の抗菌性 熱収縮ポリエステルフィルムを得た。得られたフィルム の抗菌性評価結果を表2に示した。

【0113】実施例13~15

実施例11において、ホスホニウム塩の種類、並びにポ リエチレングリコールの種類および量を表2に示すよう にした以外は実施例11と同様にして本発明の抗菌性熱 収縮ポリエステルフィルムを得た。得られたフィルムの 抗菌性評価結果を表2に示した。

【0114】比較例4、6、7

実施例11において、ポリエチレングリコールを無添加 とした以外は実施例11と全く同様にして共重合体の合 成を行い、実施例11、比較例5、実施例12と同様の ポリエステル樹脂層にそれぞれコートし、比較例4、 6、7のポリエステルフィルムを得た。得られたフィル ムの抗菌性評価結果を表えに示した。

[0115]

【表21

	抗 菌	腦	抗菌性	10.0 mm and 10.0 mm		
実験	共電合成分 〔(有機系抗関剤) /(親水性物質)〕	共重合比(モル比)	閉始時 (個)	24時間後 (個)	熱収縮率 (%)	
実施例11	(T/I/C10//EG)/(PEG1000)	50/40/10//98, 8/1, 2	8.2 × 10 ⁵	6.1 × 10 ²	71	
比較例 4	(T/I/C16//EG)	50/40/10//100	8.2 × 10 ⁶	1.5 × 10 ⁵	72	
比較例 5	(T/1/C16//EG)/(PEG1000)	50/40/10//98, 8/1, 2	8.2 × 10 ⁵	5.9 × 10 ²	0	
比較例 6	(T/I/C16//EG)	50/40/10//100	8.2 × 10 ⁶	2.8 × 10 ⁶		
実施例12	(T/I/C16//EG)/(PEG1000)	50/40/10//98.8/1.2	8.2 × 10 ⁵	1.2 × 10°	40	
比較例7	(T/I/C16//EG)	50/40/10//100	8.2 × 10 ⁶	1.3 × 10°	40	
実施例13	(T/I/C12//EG)/(PEG1000)	50/40/10//98.8/1.2	8. 2 × 10 ⁴	3.5 × 10 ¹	70	
実施例14	(T/I/C12//EG)/(PEG1000)	50/40/10//97.6/2.4	8. 2 × 10 ⁶	1.1 × 10 ²	71	
実施例15	(T/I/C12//EG)/(PEG 400)	50/40/10//97/3	8. 2 × 10 ⁶	1.0 × 10 ²	70	

1 : ・ アレノシル酸 Cl2 : 5 - スルポイソフタル酸のトリーnーブチルヘキサデシルホスホニウム塩 Cl2 : 5 - スルポイソフタル酸のトリーnーブチルドデシルホスホニウム塩 BG : エチレングリコール PBG : ポリエチレングリコール

【0116】実施例16

平均粒径0.5μmの炭酸カルシウム微粒子が4000 ppmの濃度で分散されたテレフタル酸//エチレング リコール/ポリエチレングリコール(分子量1000) (100//95/5モル比) 共重合体100重量部 に、1重量部の銀/リン酸ジルコニウム系抗菌フィラー (ノバロン、東亞合成(株)製)を添加混合した後、2

て、厚さ約180µmの未延伸フィルムを得た。この未 延伸フィルムを、テンターにより110℃で予熱し、7 0℃で横方向に4.5倍延伸した後.80℃で勢固定 し、厚さ40.0µmの本発明の抗菌性熱収縮ポリエス テルフィルムを得た。得られたフィルムの抗菌性評価結 果を表3に示した。

【0117】実施例17~18

ィラー (ノバロン、東亞合成 (株) 製) の代わりに表3 に示した無機抗菌剤を所定量用いた以外は実施例16と 同様にして本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム を得た。得られたフィルムの抗菌性評価結果を表3に示 した。なお、P-25合有系の抗菌性評価はブラックラ イトを40cmの距離で照らしながら行った。

【0118】比較例8~10

実施例16において、テレフタル酸//エチレングリコ

ール/ボリエチレングリコール共重合体の代わりにポリ エチレンテレフタレート (PET) を用いた以外は実施 例16、17、18と全く同様にして、それぞれ比較例 8、9、10のポリエステルフィルムを得た。得られた フィルムの抗菌性評価結果を表3に示した。

【0119】 【表3】

		抗 歯 層		抗菌性		
実験	抗	菌剤	親水性物質含有 ポリエステル	開始時	24時間後	熱収縮率
	配合量 (重量部)	おりエステル 樹胎	(個)	(個)	(%)	
実施例18	ノバロン	1, 0	T//EG/PEG1000	5.6 × 10 ⁶	8.0 × 10 ^a	55
比較例8	ノバロン	1, 0	PET	5.6 × 10 ⁵	7.5 × 10 ⁴	28
実施例17	Z-Nouve	1. 0	T//EG/PEG1000	5.6 × 10 ⁵	2.5 × 10°	56
比較例 9	Z-Nouve	1. 0	PET	5.6 × 10 ⁵	3.5 × 10°	28
実施例18	P-25	20	T//EG/PEG1000	5.6 × 10 ⁸	7.5 × 10 ²	49
比較例10	P-25	20	PET	5.6 × 10 ⁸		28

ノバロン:東亞合成(株)製,銀系抗菌剤 Z-Nouve:三井金属鉱業(株),亜鉛系抗菌剤 P-25:日本アエロジル(株),二酸化チタン

T :テレフタル酸 EG :エチレングリコール PBG :ポリエチレングリコ

C :ポリエチレングリコール T :ポリエチレンテレフタレート D :検出されず

【0120】実施例19

(A) スルホン酸基含有ポリエステルおよびその水分散 液の調製

まずスルホン酸基含有ボリエステルを次の方法により調製した。 ジカルボン酸成分としてジメナルイソフタレート95モル公を使用し、グリコール成分としてジエチレングリコール100モル公を用いて、常法によりエステル交換反応および重義命反応を行った。得られたスルホン酸基含有ボリエステル(PES - SO。Na)のガラス転移温度は69℃であった。このスルホン酸基含有ボリエステル300部とnーブチルセロソルブ150部とを加速性で発揮して発明な溶液とし、更に撹拌レつか大50部を徐水に加えて、固形分30重影の均一な淡白色の水分散液を得た。この分散液を含んに水とインプロバノールの等量混合液中に加え、固形分が5重量%のスルホン酸基含液ウェに加入、固形分が5重量%のスルホン酸基含液中に加入、固形分が5重量%のスルホン酸基含液ウェニアル水分能液を調製した。

(B) 抗菌層溶液の調製

銀/リン酸ジルコニウム系抗菌フィラー(ノバロン,東

亞合成(株)製)1.0重量部を上記(A)スルホン酸基合有ポリエステル水分散液100重量部に添加混合、 做分散させ、抗菌層溶液とした。

(C)フィルムの調製

上記で得られた抗歯層溶液を使用すること以外は実施例 11と同様にして本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフ ィルムを得た、該フィルムの最終的な被獲利(抗菌層組 成物)の付着量は約0.5g/m²であった。得られた フィルムのが直降等価結果を表名に示した。

【0121】実施例20~21

実施例19において、銀/リン酸ジルコニウム系抗菌フィラー(ノバロン、東亞合成(株)製)の代わりに表す に示した無機大協利を所定単用いた以外は実施例19と 同様にして本発明の抗菌性熱収縮ボリエステルフィルム を得た、得られたフィルムの抗菌性評価結果を表4に示 した。なお、P-25合有系の抗菌性評価はブラックラ イトを40cmの距離で照らしながら行った。

[0122]

【表4】

	-	抗 菌	屑 抗菌		抗菌性評価結果		
実験	抗 菌 剂 種類 配合量 (重量部)		親水性物質	開始時(個)	24時間後 (個)	熟収縮率 (%)	
実施例19 実施例20 実施例21	ノバロン Z-Nouve P-25	1.0 1.0 20	PES-SO3Na PES-SO3Na PES-SO3Na	5.6 × 10 ⁵ 6.2 × 10 ⁵ 6.2 × 10 ⁶	2.5 × 10 ³ 1.0 × 10 ³ ND	71 70 53	

東亞合成(株)製、銀系抗菌剤 三井金属鉱業(株)、亜鉛系抗菌剤 日本アエロジル(株)、二酸化チタン スルホン酸基含有ポリエステル ノバロン PES-SO3Na 検出されず

ND 【0123】実施例22

平均粒径0.5μmの炭酸カルシウム微粒子が4000 ppmの濃度で分散されたPET(分子量20000) 95重量部にポリエチレングリコール(分子量2000 0)5重量部、銀/リン酸ジルコニウム系抗菌フィラー (ノバロン、東亞合成(株)製)2重量部を添加した 後、280℃で溶融押し出しし、30℃の冷却ロールで 冷却して、厚さ約180µmの未延伸フィルムを得た。 この未延伸フィルムを、テンターにより110℃で予熱 し、70℃で横方向に4.5倍延伸した後、80℃で熱 固定し、厚さ40、0μmの本発明の抗菌性熱収縮ポリ エステルフィルムを得た、得られたフィルムの抗菌性評 価結果を表5に示した。

【0124】実施例23~24

実施例22において、銀/リン酸ジルコニウム系抗菌フ

ィラー(ノバロン、東亞合成(株)製)の代わりに表5 に示した無機抗菌剤を所定量用いた以外は実施例22と 同様にして本発明の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルム を得た。得られたフィルムの抗菌性評価結果を表5に示 した。なお、P-25含有系の抗菌性評価はブラックラ イトを40 cmの距離で照らしながら行った。 【0125】比較例11~13

実施例22、23、24において、ポリエチレングリコ ールを使用しなかったこと以外は、それぞれ実施例2 2、23、24と全く同様にして、比較例11、12、 13のポリエステルフィルムを得た。得られたフィルム の抗菌性評価結果を表5に示した。

[0126]

【表5】

		抗	遊 層	抗菌性評価結果			
	抗	菌剤	親水性	生物質	開始時	24時間後 (個)	(%)
実験	稚類 配合	配合量 (重量部)	種類	配合量 (重量部)	(481)		
実施例22 比較例11 実較例12 比較例12 比較例24 比較例13	ノバロン ノバロン 2-Nouve 2-Nouve P-25 P 25	2 2 2 2 2 20 20	PEC#20000 fa L PEC#20000 fa L PEC#20000 fa L	5 - 5 - 5	7. 6 × 10 ⁶ 7. 6 × 10 ⁶ 7. 6 × 10 ⁶ 7. 6 × 10 ⁶ 7. 6 × 10 ⁵ 7. 6 × 10 ⁵ 7. 6 × 10 ⁵	2. 0 × 10 ³ 2. 1 × 10 ⁴ 1. 0 × 10 ⁸ 4. 5 × 10 ⁴ ND 1. 1 × 10 ³	53 51 53 52 38 41

・ 東亞会成 (株) 製、銀系抗菌剤 ・ 三井金属鉱業 (株)、亜鉛系抗菌剤 ・ 日本アエロジル (株)、二歳化チタン ・ ポリェチングリコール ・ 検出されず 2-Nouve

【0127】実施例25~36

実施例22、23、24において、ポリエチレングリコ ールの代わりに表6に示したポリグリセリン3種〔ポリ グリセリン#310)、ポリグリセリン#500、ポリ グリセリン#750(坂本薬品工業株式会社)]または ボリビニルアルコール (PVA)を使用した以外は実施

例22、23、24と同様にして、それぞれ実施例25 ~28. 実施例29~32. 実施例33~36の本発明 の抗菌性熱収縮ポリエステルフィルムを得た。得られた フィルムの抗菌性評価結果を表6に示した。

[0128] 【表6】

		抗 菌	層	抗菌性	熱収縮率 (%)		
実験種	抗菌剤		親水性物質			開始時	24時間後
	種類	配合量 (重量部)	種類	配合量 (重量部)	(個)	(70)	
実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実	ノバロンン ノバロンン 2-Nouve 2-Nouve 2-Nouve P-25 P-25 P-25 P-25	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	PG#310 PG#500 PG#750 PVA PG#310 PG#500 PG#750 PVA PG#310 PG#500 PG#750 PVA	សមាមមាមមាមមាម មាន	7.6 × 10 ³ 7.6 × 10 ⁵ 7.6 × 10 ⁵	2. 9 × 10 ³ 2. 2 × 10 ³ 3. 0 × 10 ² 1. 2 × 10 ³ 3. 0 × 10 ³ 2. 2 × 10 ³ 3. 5 × 10 ³ 1. 5 × 10 ³ ND ND ND ND ND	54 53 54 49 55 50 52 42 40 42

: 東亞合成 (株) 製、銀系抗菌剤 : 三井全属拡集 (株) , 亜鉛系抗菌剤 : 日本テエロジル (株) , 二酸化チタン : ポリアリセリン : ポリドニルアルコール : 秋田されず : 秋田されず Ź-Nouve P-25

P G P V A N D

【0129】実施例37

実施例1~36で得られた抗菌性熱収縮ボリエステルフ ィルムを熱収縮ラベル用に常法に従いチューブ状に加工 内容精2リットルの角型PETボトルにかぶせ、室 温~160℃まで昇温する収縮ラベル用トンネルを通し て収縮装着した、結果はいずれも収縮斑なく綺麗な仕上 がりとなった。

【0130】比較例14

比較例8~10で得られたポリエステルフィルムを実施 例37と同様に評価した。結果、PETボトルの首部で の収縮不足および全体的に収縮斑が顕著であった。

【0131】実飾例38

実施例1~36で得られた抗菌性熱収縮ボリエステルフ ィルムを用い袋状 (7cm×20cm)とし、薬品用ア ンプルを入れ、熱収縮包装した。その後開口部をヒート シールして完全密封することができた。

【0132】実施例39

実施例38と同様に、袋状とした大型の抗菌性熱収縮ポ 用アンプルを複数本束ねて入れ、熱収縮包装した。その

後開口部をヒートシールして完全密封することができ た。

【0133】以上のように本発明による抗菌性熱収縮ボ リエステルフィルムを用いることで本来抗菌性を有さな い物品に抗菌性を持たせることができるとともに、本発 明による特異な抗菌特性を有する様々な物品を提供でき ることとなる。従って、減菌を必要とする分野に於いて は、その効果を維持する等の付加価値を与えた物品を製 造することができる。

[0134]

【発明の効果】本発明によれば、無機系抗菌剤、有機系 抗菌剤等の抗菌剤量を増やすことなく、優れた抗菌活性 を有する熱収縮ポリエステルフィルムを提供できる。従 って、本発明の抗菌性熱収縮フィルムを用いることによ り、抗菌性を有さない物品に高度な抗菌性を後付けの形 で付与することができる。加えて光触媒機能の付加によ り、任意の工程で近紫外光を当てることにより、更に強 力な抗菌性を発揮する熱収縮フィルムおよびこれを用い てなる熱収縮包装材および結束材が提供できる。